RIBOSOME USING PHOSPHATIDE AS BASE AND MEDICINE COMPOSITION

Publication number: JP62294432

Publication date:

1987-12-21

Inventor:

BARATSUTO JIRIAN MAAGARETSUTO;

RETSUDORAA EDOGARU; PUCHI

JIYANNFURANSOWA; TOONIYU JIYANNPIEERU

JIYORUJIY; YAPO YAO AREKISANDORU

Applicant:

CENTRE NAT RECH SCIENT

Classification:

- International: A61K38/00; A61K9/127; A61K38/14; A61K38/21;

A61P37/04; B01J13/02; A61K38/00; A61K9/127; A61K38/14; A61K38/21; A61P37/00; B01J13/02;

(IPC1-7): A61K9/10; A61K37/02; B01J13/02

- European:

A61K9/127; A61K9/127B; A61K38/14; A61K38/21C

Application number: JP19870084900 19870408 Priority number(s): FR19860004977 19860408

Report a data error here

Also published as:

EP0241376 (A1)

FR2596651 (A1)

Abstract not available for JP62294432 Abstract of corresponding document: **EP0241376**

The phosphoinositol mannosides used in the preparation of the liposomes are, in particular, those extracted from mycobacteria. The pharmaceutical compositions include an activator of monocytes and/or macrophages encapsulated in these liposomes.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑨ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

昭62-294432 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)12月21日

B 01 J 13/02 9/10 37/02 A 61 K

3 2 7 ABD Z - 8317 - 4G6742-4C

8615-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全10頁)

4分発明の名称

リン脂質を基材としたリポソームと医薬組成物

頤 昭62-84900 创特

昭62(1987) 4月8日 22出 願

優先権主張

図1986年4月8日図フランス(FR) 308604977

四発 明 者

バラツト, ジリアン・ フランス国。パリ。リユ・ダルクエイル。20

マーガレツト

⑫発 明 者

レッドラー, エドガル フランス国。ソー、ブールバール・コルベ。9

⑪出 願 人

サントル・ナショナ

フランス国. パリ、ケー・アナトル・フランス、15

ル・ド・ラ・ルシエル シエ・シヤンテイフィ ツク・ (セ・エヌ・エ ール・エス)

20代 理 人

弁理士 八木田 茂 外2名

最終頁に続く

1. 発明の名称

、リン脂質を基材としたリポソームと

医楽組成物

ュ 特許請求の 範囲

1. リン脂質としてホスフアチジルイノシトー ル・マンノシド類が用いられてあることを特徴と する、リン脂質を基材としたリポソーム。

ユ ホスファチジルイノシトール・マンノシド 類はミコパクテリウム脳做生物の抽出物である特 許請求の範囲第1項配収のリボソーム。

3. ホスフアチジルイノシトール・マンノシド 類は次式

〔式中、R及びR'は夫々に、炭炭数11~25の

脂肪族基を示し、との脂肪族基は場合により2度 紹合を含有してもよく、(Man) kはイノシトールに 結合した少なくとも1つのマンノシド基を示し、 ェはマンノース単位の数を示す〕で扱わされるも のである特許請求の範囲第1項配配のリポソーム。

- x R及びR'は失々に、ミリスチン酸、パルミ チン酸、ステアリン酸、ペヘン酸、リグノセリン 酸、オレイン酸の如きオクタデセン酸、パルミト レイン酸、ネルボン健及び10-メチルステアリ ン酸からなる群から選ばれる酸の残塞を示す特許 謂求の範囲第3項記載のリポソーム。

ェ ェがノ〜」の範囲の数である特許請求の範 囲第3項記載のリポソーム。

a ホスフアチジルイノシトール・マンノシド 類は次式

特開昭62-294432(2)

〔式中、R及びR'は失々に、炭素数//~250 脂肪疾がを示し、この脂肪疾患は場合により2重 結合を含有してもよく、2は水素原子又は

- (Man)_y(但し(Man) は少なくとも1つのマンノシド語である)を示し、yは1~4の範囲の数である)で扱わされるホスファチジルミオイノシトール・マンノシドである特許別次の範囲第1項記載のリボソーム。

7. リン脂質小胞の透過性減少剤も含有する特許財政の範囲第/項記載のリポソーム。

8. リン脂質小胞の透過性成少剤はステロール である特許謂求の範囲第7項記載のリポソーム。

2. ステロールはコレステロールである停許請 水の範囲第 8 項記載のリポソーム。

3

ソーム (liponomo)と 替われ、 医果の担持剤、移行剤として用いることが知られている。 最近の研究で主として開発されているリボソームは、 リボソームに担持された医薬物質がその作用の対象とするターゲット 細胞の近辺でのみ又は該細胞と接触した時にのみ医薬を放出できる型のリボソームである。

上記のターゲット細胞に対して十分な特異性を示し且つ生体内で演足すべき安定性をもつリポッームを完成することには、解決すべき困難な技術的問題がある。

腫瘍細胞を阻止する研究分野では、モノサイト(単核白血球)及び(又は)マクロファージ(大食細胞)を活性化する技術が知られている。事実、活性化されたマクロファージは腫瘍細胞殺滅作用を有することが知られている。試験管内試験が示すところによれば、或る他の物質、特にムラミルジペプチド(muramyl dipeptide : MDP)とその誘導体はマクロファージを活性化でき且つマクロファージの抗腫場作用を誘起できる。モノサイト及

10. リン脂質小脚の透過性減少剤とリン脂質との重量比が 2 ~ 1 0 の範囲にある特許請求の範囲第7項記載のリボソーム。

// 特許請求の範囲第/項記載のリポソーム中 にモノサイト(単核白血球)活性化物質又はマク ロファージ(大食細胞)活性化物質又はこれら両 者を對入してなる免疫賦活剤組成物。

12 モノサイト又はマクロファージ活性化物質 はムラミルジペプチド又はこれの誘導体、あるい はガンマーインターフェロンである特許請求の範 囲第11項記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明はリン脂質として特にホスファチジルイ ノントール・マンノンド類を基材とした新規なリポソームに関する。また、本発明はこの新規リポ ノームを含有する医楽組成物に関する。

リン脂質(ホスホリピド)が水性媒質中で、水性媒質の微細液滴を對入しているリン脂質の小球体よりなる小胞(vesicle)を形成できる特性を有することは知られている。このような小胞はリポ

4

び(又は)マクロファージの活性化剤としてMDP 又はこれの誘導体は特に興味がもたれている。 MDP等の化合物は化学合成で製造できるからで ある。しかしながら、これらMDP等の化合物は 生体中で直接に使用できない欠点があり、その埋 由は、投与後に以中に個めて早く排泄されるから である。

最近の研究によれば、ホスファチジルコリン
(PC)とホスファチジルセリン(PS)を基材
としたリポソームに對入してムラミルジペプチド
(MDP)を用いてマクロファージを活性化することが提案された。この値のリポソームは、ターゲット細胞がマクロファージである場合に特に興味があると言われる〔主として曽根三郎らの論文:「Recent Adv. in R.E.S. Research」22巻/87-200頁(/983)及び「J. Immunol.」
/ 19巻/3/3~/3/7頁(/982):並びにシュロット等「Biol. Coll.」 47巻87~94頁(/983)]。

本希明者らは、研究の結果、主としてマクロフ

特開昭62-294432(3)

マクロフアージをターゲット細胞とすることのできるリポソームについての研究では、ホスフアチジルコリン(PC)とアミノマンノシル化したコレステロール誘導体を基材としたリポソームを使用することも提案されている〔ウ(Wu)等の論文:「Proc. Nath. Ac. Sci.. USA.」78巻4号 2033~2037頁(1981年4月号)参照)。

7

すなわち、本発明者らによつて、リポソームの 製造に病材としてホスファチジルイノシトール・ マンノシド類 (phosphatidyl-inositol mannosides)を有利に使用できることが知見された。

このようなホスファチジルイノシトール・マンノシド湖の代袋例には、ミコパクテリウム嵐の酸生物から抽出されたものがある。このような微生物からホスファチジルイノシトール・マンノシドを抽出する技術は知られてあり、例えば C.E.バローらにより「The Journal of Biological Chemiatry」 よる巻 / 号 6 9 ~ 7 6 頁 (/ 9 6 3 年 / 月) に記載された万法で行い得る。これに原料として用い得る微生物の例には、ミコパクテリウム・ツベルクロシス (Mycobacterium tubercul-osis)、ミコパクテリウム・ポピス (Mycobacterium bovis) (主として Calmette 及び Guerin 細菌) 及びミコパクテリウム・フレイ (Mycobacterium phlei) (ATCC 3 5 4)、等がある。

ホスファチジルイノシトール・マンノシドの化学構造は特に前記の文献に記載される如く C.E.

り 等の研究によれば、前記のアミノマンノシル化した 物質を基材とした リボソームは、ホスファイン リン・コレステロール型の 明究によれば、ホスファチジルコリン・コレステロールを 基材とした ファイン の は かって アナン ルイン の 反腔マクロ ファーン が マイスの 反腔マクロファーン ル 化 説 導 体を基材とした リボソーム の 場合と 返って、 微彩である。

本発明者が今回予想外にも、発見したところによれば、或る特定のマンノシル化されたリン脂質をリボソーム蓋材として用いると、リボソームのマクロフケージによる捕捉、取込み率が十分に高いリポソームを創製することができ、しかも、そのリポソーム取込み率は、従来既知のホスフケチジルコリンーホスファチジルセリン型(PC-PS型)リボソームが共存する場合にも低減しないのである。

8

Ballou 等の研究から知られており:またT.
Kubica 及びL.G. Wayne 欄の文献 "The Mycobacteria "原典、A部(/タ४4)、特に/6章、
3 フター4/5頁をも参照されたい。

本発明は特にリボソームを製造するに際して次 式(I):

(式中R及びRは各々個々にノノ〜ュ 5 個の炭素原子を有する脂肪疾患を装わし、これらの基は場合により二度結合を含有しており、 (Man) x はイノシトールに結合した少なくともノ個のマンノシド番を表わし、x はマンノース単位の数である)のホスファチジルイノシトール・マンノシドの使用に関する。

R 及び R'が 曾 幾基である代表的な脂肪酸には主

特開昭62-294432(4)

としてミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸、リグノセリン酸、オレイン酸又は 別のオクタデセン酸、パルミトレイン酸、ネルポン酸及び10-メチルステアリン酸がある。

前配の式(I)においてxはノ~よの整数である のが好ましい。

前記式(I)の代表的なホスファチジルイノシトール・マンノシドには特に次式(I):

(式中 2 は H (元素限水素)又は - (Man)yを表わし、(Man)は前述の如くであり、yは/~4の整数であり、R 及び R'は前述の如くである)のホスホミオイノシトール誘導体がある。

本発明はまた前述した如きホスファチジルイノ

11

にある。

本発明はまた本発明のリボソームに到入したモノサイト及び/又はマクロファージ賦活化成分を 含有してなる要楽組成物に関する。

前記の賦活化収分はマクロファージの抗腫瘍活性を増大させ得る薬剤である。

本発明の特定の実施形式では、製薬組成物は前記のモノサイト及び/又はマクロファージ活性剤としてムラミルジペプチド(MDP)又はその誘導体の一種を含有してなる。

M D P は化合物、N - アセチルムラミル - L - Ala - D - イソ - Glyn であることは知られている。

M D P の代裂的な誘導体には次の化合物がある: ムラミルトリペプチド例えばN-Tセチルムラミ ルーレー Ala - D - イソー Glyn - メソー A2pm: ムラミルテトラペプチド例えばN-Tセチルムラ ミルーレー Ala - D - イソー Glyn - メソー A2pm ー D - Ala: 及びムラミルペンタペプチド例えば N-Tセチルムラミルーレー Ala - D - イソー シトール・マンノシドを用いて製造したリボソームに関する。これらのリボソームは既知のリボソーム製造法により製造でき、例えば L.D. Le serment An 及び J. Barbet 省の * Mathodologia Des lip-otomes * Seminaire technologique INSERM... INSERM版を参照されたい。

本発明により用いたホスファチジルイノシトール・マンノシドは合成により製造でき、例えば工業製品であるイノシトールホスフェートを原料として用い、これを既知の方法によりジアシルがりセロールと反応させ次いでマンノシル化することにより製造できる。

本発明のリボソームはホスファチジルイノシトール・マンノシドに加えて、別のリン脂質例えばホスファチジルセリン文はホスファチジルセリン並びにリン脂質小胞の遊過性を減少させる楽削を含有できる。この楽剤は主としてステロール例えばコレステロールである。

ホスファチジルイノシトール・マンノシドと透 過性≠ 放少剤との重量比は例えば 2 ~ 1 0 の範囲

12

Glyn - x y - A₂pm - D - Ala - D - Ala o

前配のM D P 誘導体としてM D P Chol (M D P - L - T ラニルーコレステロール)も用い得る: 例えば N.C. Phillip 等の J. Biol. Resp. Mod." 4巻、464~474頁(1985)を参照されたい。

更には本発明の製薬組成物はガンマーインターフェロンの如き免役活性剤を含有できる。

本発明の免疫信性組成物は例えば舒脈内投与又は気管内投与により又は鼻孔内投与用のエーログルの形でさえ投与できる。

本発明の医薬組成物の楽量は用いた活性楽剤の 関数であり、前記活性楽剤の楽量に一般に等しい か又はそれより低くさえある。

本発明の医楽組成物は感染(パクテリア ウイルス又は寄生による)に対する生体防御で免疫低下の処置に且つまたガンの処置に特に肺ガン転移を含めてガン転移を防止又は解消するのに主として用い得る。

本発明はまたガンの転移特に肺ガンの転移を防

符開昭62-294432(5)

止し及び/父は転移の根絶に有利となるように前述した如きリポソームの使用に関する。

本発明を次の実施例により説明するが、これに 限定されるものではない。

奥施例/

リポソームの製造

キャメット パチルス (Cametto bacillum)及 びグエリン (Guerin)パチルスのマンノシル化し たリン脂質 (PLMと略称)をBallou等の J. Biol. Chem. 23 1 巻、 69~76頁 (1963) に配敵された方法により抽出した。この PLMを 2:1の重量比でコレステロール (Prolabo社) と協合した。

該混合物をクロロホルムに溶解させ、丸底フラスコ中で蒸発範固させた。リン酸塩設衡剤をPLM 20m当り/配の性で添加した。

次いでフラスコ中の混合物を敷しく撹拌して渦 低を生じさせ且つフラスコの壁面から脂質膜を脱 雌してリポソームを形成する。

次いでリポソームを4℃で25分間29.000×

15

對人 (encapsulation) Ø 盘

50mのPLMを10mlのクロロホルム中で 25mのコレステロール及び0.5 mClの 14c -DPPC と協合した。

前記したどとく、蒸発により被膜を形成させついて! s O ACi のトリチウム 機機 職 糖を含有する P B S 緩衝液 s M を添加した。前記したどとく、数回、这心分離を行つた後、沈被物を! M O PBS に再懸鍋させついてミリポア(Millipore) 膜上で炉辿した。

到人の賃はリン脂質 / m 当りの水性相のマイクロリットルで扱わした。

遠心分離工程後、封入量は7.9であることが認められた。

ミリポアフイルター上での戸過工程後、封入量 は9.5であることが認められた。

PLM: コレステロールリポソームの安定性

予備実験において、前述した方法と同僚の方法 に従つて、コレステロールを含有していない PLM リポソームとコレステロールを含有する P L M リ がでも回遠心分離して對入されていない水性相を 除去した。

各々の速心分離後に、得られる沈滑物を適当な 容量のリン酸塩酸衡削に再懸闘させた。

次いでリポソームをセルロース アセテート フィルター(Millipore)上で戸過して3 4m より大きい直径のリポソームを除去した。

機械リポソームの製造

植々の側定値将にリボソームへの楽剤對入量を 決定し得るために同様な要領で脂質相及び/叉は 水性相中に放射性剤で複雑したリボソームを製造 した。

脂質相を模談(マーク)するにはPLMに対してコン跡量の¹⁴C-DPPC(ジパルミトイルー/
- (¹⁴C) ホスファチジルコリン: New England
Nuclear 社: 0.0 / mCi/mmole)をクロロホルム
溶液中で添加した。

水性相を模談するには、コン跡盤の(⁵H)-ショ 糖(Amersham International 社: 9.8 Ci/mmole) を添加した。

16

ポソーム(PLM:コレステロールの重量比2: /)を調製した。

水性相の領徴(leakage)は牛胎児血間をよる含有する媒体中で37℃で30分間培養(incub-ate)した後の放射能(トリチウム領域課題)の偏徴により側定した。PLMリボソームについての偏洩率は全水性相の67%であり、これに対し、PLM:コレステロールリポソームについての漏洩率は値か6%であつた。

吳施例2

マクロファージによるリポソームの取込み世の 御足

特開昭62-294432(6)

より捕集した。 細胞を、抗生物質及び牛胎児血清を不活性化補助剤と共に含有するMEM媒体に懸備させた。 懸満板は / 配中に 2× / 0⁶ 個のマクロファージが含有されるように調節した。 マククロファージの数はニュートラルレッドの添加(incorporation)により評価した。 2配の懸満液を追径 35mのペトリ皿に注入しそしてこの懸満で追径 35mのペトリ皿に注入しそしてこの懸満で1時間培養してマクロファージを付着させた。付着したい細胞はリン酸塩緩循液で3回洗浄するとにより除去した。

(b) ラット肺胞マクロファージの製造

麻酔をかけたかつ腹大動脈から出血させたラットから肺を摘出し、このラットを気管を介してよれののののの(重量/容量)塩化ナトリウム水溶液でも回洗浄した。洗浄液を200×P、4℃でノメ分間遠心分離した。洗浄液を一緒にし、よるの牛胎児血清と抗生物質を含有するMEM族体の存在下で遠心分離した。遠心分離沈積物を上記と同一のMEM媒体に再懸濁させ、躁災を106マ

19

胎 果

(A) マウス炎症マクロファージについて: 培養時間の影響

マクロファージ(4 × 1 06/ 皿)を 5 0 18/ml
のP L M: コレステロールリポソーム(重量比 2 : 1)を含有する媒体 2 ml と共に培養した。 このリポソームは 5 0 0 nm の平均直径を有していた。 得られた結果を第1表に示す。

第 ————	】 ·
培養時間	取込まれた脂質の量
(時間)	(マイクログラム)
.2	2.0
4	3.6
6	. 6./
20	/ 8.8

(b) マウス炎症マクロファージによるリポソームの取込み

農歴の影響

クロファージノルに調整した。前記したどとく、 懸樹液をペトリ皿中に注入して細胞を付着させた。 付着しない細胞は洗浄により除去した。

(e) マクロフアージによるリポソームの取込み (capture)の測定

リポソームをよるの牛胎児血清及び抗生物質を含有するMEM媒体に懸濁させた。

リポソーム酸度を 5 0 ±8/ml ~ 4 0 0 ±8/ml の リン脂質含有量に調整した。

リポソームを含有する媒体 2 配を前記で得たマクロファージ製剤に添加しついてよるの CO2 を含有する湿つた 5 囲下、 3 ク ℃で培養した。 培養時間が経過した後、 放体媒体を除去し、マクロファージを燐酸塩銀衝液で 4 回洗浄した。

/ 多 (▼/ ▼) のトリトン (Triton) - ズ - 100 を含有する燐酸塩級満液 0.6 配を添加しついてマクロファージをゴムスクレーパーを用いて回収した。トリトン - X - / 00を含有する級満液 0.6 配を用いてこの操作を再度行つた。得られた2つの溶解物 (lysate)を一緒にした。

20

PC/PSリポソーム(ホスフアチジルコリン: ホスフアチジルセリン)を慣用の方法でつ:3の モル比で調楽した。この比率は前記で引用した文 献中で Schroit 等により推奨されている。

このリポソームをPLM:コレステロールリポ ソームと比較した。

マクロファージを2mlのリポソーム懸濁液と共 に培地中で培養した。

各々のリポソーム製剤は ¹⁴C - ジペルミトイル ホスファチジルコリンで模談を付した。

炉過後、リポソームは 5 0 0 mm の平均順径を有していた。

ペトリ皿/個当り、細胞数4×106個の量のマクロファージを増々の健康のリポソームと共に2時間培養した。

得られた結果を第』表に示す。

特開昭62-294432(7)

5 0	3. 7	1.8
100	47	2.7
200	8. 9	3.9
400	1 8. 5	6.8

(c) ラット 肺胞マクロファージによるリポソームの 収込み 量

よ 0 0 nm の平均直径を有するかつ ¹⁴C - ジペルミトイルホスファチジルコリンで模 厳したリポソームの収込み量を 2: / P L M: コレステロールリポソームについて側定し、P C: P S リポソームのそれと比較した。

得られた結果を第Ⅱ裂に示す。

23

め 伊 過したものであり、それらの平均直径は 500 nm である。 供職付きリポソームをリン脂質 5 0 49/ml の量で単独で(すなわち対照試験)又はリン脂質 4 0 0 49/ml の盘で存在する前配無碘酸の型剤のいずれか一方とともに培地中のマクロファージに添加する。

2時間後、これらの細胞を洗滌しそして麒麟付きリン脂質の取込み量を測定する。

抑制率(4)はつぎのどとく定義される。

ただし、

A = 無機識リボソームの存在における取込み量 B = 対照試験における取込み量 である。

お果を第N表に示す。

, 第 🖺 袅

リン脂質の / 6時間後2×/0⁶個のマクロファージ #8/ml により取込まれた脂質の#4.

	PLM:コレステロール	PC:PS
	リポソーム	リポソーム
50	3.9	1.6
100	/ 5.3	8. /

(d) 抑制試験

模職付きPLM:コレステロールリポソームのエンドサイトーシス(細胞内取込み)の間に過剰量の無限職の同一リポソームを添加するとマクロファージによる懐職付きリポソームの取込みが抑制される。

たとえば、マウスの炎症細胞マクロファージを各ペトリ皿当り 4×100個の割合で使用しかつ前配と同様に 14Cで額敵付けしたユ:1PLM:コレステロールリポソームと無標識の同一リポソーム及びPC:PSリポソーム(モル比フ:ユ)とを使用する。これらのリポソームのすべては予

24

第 N 装.

無機識リポソームの種類 標識付きリン脂質 抑制率の取込み性 パン

なし(対照試験)	3. 8	
PLM:コレステロール	1.0	7 4
PC:PS	3.8	0

上記試験結果からPC:PSリポソームは
PLM:コレステロールリポソームの取込みに対
して何等抑制効果をもたないことが認められる。
したがつてこれら二つの型のリポソームは異なる
機構に従つて取込まれるものと考えられる。

哭施例3

ラットの肺胞炎(alveolar)マクロファージの 試験質内活性化試験

本試験においてはMDPの好脂性誘導体、すなわちMDP-L-アラニル-コレステロール誘導、体(以下MTPCholと略称する)を使用する。この物質の活性は他の系においてすでに立証されている(N.C.Phillips 6、J.Biol. Resp. Mod...

特開唱62-294432(8)

4・464-474(1985)参照)。
ホスフアチジルイノシトール マンノシド
(PLM)及びコレステロールを2:1のモル比で
含有するリポソームを調製しそしてMTP Cholを
リン脂質12040当り1甲の機関で配合する。
比較のため、MTP Cholを含まない同様のリポソ

これらのリポソームは被菌条件下で調製しかつ 平均直径 4 4 0 nm を与えるように沪過したもの である。

ームを調製する。

ラットの肺胞炎マクロファージを / ml 当り8× / 0⁵ 個、 4 × / 0⁵ 個又は 2 × / 0⁵ 個のマクロファージを含む懸闘物として 9 6 個のウェルをもつ皿のキャップ (cupules) 中にウェル当り 0.25 ml の質で接種する。 粘着した後、 M E M 単独又は MTP Chol を含またい。空の (empty)。 PLM: コレステロールリポソームを含む M E M 又は MTP Chol を配合した P L M: コレステロールリポソームを含む M E M のいずれかである 将地 0.2 5 ml を添加する。 これらの混合物を 3 7 ℃で一晩 将装

27

他方、MTP Cholを含むリボソームは上記したすべての機関においてマクロフアージを活性化し、したがつて関係細胞の成長を顕著に抑制し得る。
第V炭にMTP Cholを含む (0.17 μg/ml) 又は含まないリポソーム/ 配当り 20 μg のリン脂質 20 μg を用いて得られた結果を示す。

第	V	裘

マクロフアージの予備処理 下記の作用因子/標的細胞比でマクロファージを含む標的細胞の成長 (産瘍のみのも)

奥施例4

肺胞炎マクロファージの生体内活性化試験 実施例3におけるどとく開製したリポソームを MTP Cho1を配合し又は配合することなく使用す る。ラントに 0.0 8 写/ kg の MTP Cho1 を含む又 し、洗滌しそして何遺伝子型(syngenic) 機的細胞(フイブロヒスチオサイトーム(Fibrohistiーocytome)Pフク)を10⁵個/配の質で(作用因子(エフェクター)/ 機的細胞比が 8,4 及び 2 とたっとうに)、重水素(トリチウム)で機関されたチミジン(⁵H-TdR)の溶液(チミジンの対象機関12 4Mで)とともに添加する。とれらの設定合物を再度37℃で20時間培養する。腫瘍細胞のDNAを採取しそして機酸された前駆物質プリカーサー)の取込量を液体シンチレーションをもつが分光針を用いて御定する。

趙 果

マクロファージの活性化は単独で培養された腫瘍細胞と比較してマクロファージの存在下で培養された腫瘍細胞の成長抑制(⁵H-TdR の取込量の減少)が認められることから明らかである。培地単独で処理されたマクロファージは活性化されたい。また。空の・リポソーム、リン脂質 20 ag/配~400 ag/配、で予備培養されたマクロファージも供的細胞の成長の認め得る抑制を示さない。

28

は含まないPLM:コレステロールリポソームの 形のPLM/の明/Wを静脈内注射する。

2 # 時間後、これらのラットを殺しそして肺胞 炎マクロファージを採取する。これらのマクロフ アージは前述したどとき同遺伝子型額的細胞に対 する静細胞作用(cytoptatic power)について予 め試験されたものである。

結 巣

これらの結果を成長抑制率(G.I. *)として 下記のどとく扱わす。

 $G.I. 6 = (/-X/R) \times /00$ RRU

Xは敵リポソームで処理されたラットから採取したマクロファージの存在下で培養された顔的細胞による ⁵H - TdR の取込み量であり、

R は対照試験のラットからのマクロフアージの存在下で培養された額的細胞による ^{5}H - TdR の取込み量である。

これらの結果から、"空の"リポソームは若干 のマクロファージを活性化し得るが、眩リポソー

特開昭62-294432(9)

ム中にMTRCholを配合すると服者な活性化が生 ずることが認められる(類 N 表参照)。

第 Ⅵ 表

ラントの処埋

下配の作用因子/ 線的細胞比におけるマクロファージの存在下でのG.I. 4

奥施例 5

M D P 誘導体含有リポソームによる処理が生体 内における肺胞転移の形成に及ぼす効果

ラットに同遺伝子型腹瘍細胞(フイプロセスチオサイトームPクク細胞)をラット当り細胞数 5 × 1 0⁵ 個の量で静脈内注射した。一群のラットはPBS級衝溶液 0.3 5 配中にMTP Chol を含むリポソームで、6 99 / 169 のリン脂質用量。すなわち 0.0 5 99 / 169 の MTP Chol 用量で静脈内注射に

3/

これらの結果は"空の"リポソームは趨瘍の拡展に対して効果を示さないが、MTP Cholを含むリポソームは内眼で認め得る転移細胞数を50%域少せしめたことを示している。

より処理した。これらの注射は脳筋細胞を注射した日を0として、1日目、3日目、7日目、10日目及び14日目に行なつた。

第二群のラットには"空の"リボソーム(すなわちMTP Chol を配合しない)を注射し、第三群のラットは非処理のま」とした。腫瘍細胞移植りと日後に各群のラットを殺しそして肉眼で観察できる肌胞転移細胞数(the number of pulmonary matastages)を改えた。

商果を第Ⅵ表に示す。

	第	M		
処 選		監移者	出胞数	
		(平均值	士徽準偏差	
非処理		9 6 ±	18	
"空の"リボソー	A	90±	5	
リポソーム -MTPChol*		48±	12	
*スチユーデントT 試 験 後		p < 0.	002	

32

特開昭62-294432(10)

第1頁の続き

四発 明 者 プチ,ジャンーフラン フランス国。パリ、リユ・エルネ・ルナン。24

ソワー

砂発 明 者 トーニュ,ジャンーピ フランス国。ムードンーラーフオレ。スクェアー・デ・コ

エール・ジョルジュ ロネ. 3

22発 明 者 ヤポ,ヤオ・アレキサ フランス国。カカン。サンチェ・デ・サブロン。42

ンドル